# POROUS POLYVINYL ALCOHOL HYDROGEL MICROSPHERE

Patent Number:

JP62045637

Publication date:

1987-02-27

Inventor(s):

GEN JIYOUKIYUU; others: 01

Applicant(s):

BIO MATERIARU YUNIBAASU:KK

Requested Patent:

T JP62045637

Application Number: JP19850186469 19850824

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08J9/28

EC Classification:

Equivalents:

### Abstract

PURPOSE: The titled microspheres of a high strength, a high modulus and a high water content, obtained by freezing an aqueous PVA solution in the form of water drops dispersed in a specified dispersing medium and crystallizing the polymer at a low temperature.

CONSTITUTION:An aqueous PVA solution kept in the form of water drops is obtained by pouring an aqueous solution containing 5-40wt% PVA of a degree of saponification >=95mol% and an average degree of polymerization >=1,000 into a dispersing medium such as a water-immiscible organic solvent (e.g., benzene) or an oil (e.g., silicone oil) with agitation at a speed of 200rpm. This aqueous PVA solution is frozen by cooling to -5 deg.C or below for at least 5hr, and the polymer phase of PVA is isolated to obtain a frozen-phase molecular structure. This structure is left standing at 0-10 deg.C for at least 10hr to crystallize the polymer phase. In this way, high-strength, high-water content, porous PVA gel microspheres of a diameter of 0.1mum-1mm, a pore diameter of 0.01-50mum, a water content of 40-95wt% and a compressive strength >=10kg/cm<2> are obtained.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

# ⑫公開特許公報(A)

昭62-45637

@Int.Cl.1

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和62年(1987)2月27日

C 08 J 9/28

102 CEX

8517-4F 8517-4F

審査請求 未請求 発明の数 2 (全6頁)

多孔質ポリビニルアルコール含水ゲル微小球 図発明の名称

願 昭60-186469 ②特

願 昭60(1985)8月24日

玄 彦発 明 者 仓発 明 者

①出 願 人

烋 丞

宇治市小倉町天王24番8号

 $\mathsf{A}$ 筏 株式会社 バイオマテ

宇治市五ケ庄広岡谷2番地182 大阪市天王寺区玉造元町2番11号

リアル・ユニバース

# 1. 発明の名称

多孔質ポリビニルアルコール含水ゲル岗小球

- 2. 特許請求の範囲
- 1) 微小球の直径が0.1μm~1mm、多孔器 の孔径がO. 0 l μm~50 μm、含水率が 40~95塩量%、および圧縮強度が10К g/cm²以上である高強度・高含水率多孔 役ポリピニルアルコール (PVA) ゲル傚小 球およびその製造法
- 2)高強度・高含水串多孔質PVAゲルの製造が、 水と混和しない有機溶媒とか油などの分散剤 中にPVA水溶液を攪拌下で注入し、水滴状 態を保ったままPVA水溶液を氷点以下の低 温にて凍紡させた後、0~10℃の低温にて 高分子相を結晶化させて得られる特許語求の 範囲第1項記載の製造方法
- 3) 水と混和しない 有機溶媒が炭化水素類 (石油

エーテル、リグロイン、ヘキサン、ベンゼン、 トルエンなど)、エーテル類(エチルエーテ ルなど)、ハロゲン化物(塩化メチレン、ト リクロルエチレン、四塩化炭素など)、 また 油として動植物の脂肪油(ゴマ油、カカオ油、 錦実油、オリーア油、ヒマシ油)、シリコー ン油、流動パラフィンである特許請求の範囲 第2項記載の製造方法

- 4.) PVAがケン化度35モル%、平均重合度が 1000以上であり、またPVA水溶液が5 ~40重量%の濃度である特許請求の範囲等 2 項記載の製造法
- 3.発明の詳細な説明

# [工業上の利用分野]

本発明は、高強度・高含水率でしかも多孔質な PVAゲルの微小球、およびその製造方法に関す [従来の技術]

含水ゲルとは、水に溶けずに水を包含しているゲルである。そうした含水ゲルは古くから知らているが、近年、機能性材料に対する間心が高まるとともにその性質が注目されるようになってきている。例えば、ソフトコンタクトレンズとかの徐放性担体のような医用材料として用いられている。

区用含水ゲルの高分子素材としては、ポリヒドロキシルエチルメタアクリレート、ピニルピロリドンーメチルメタアクリレート共取合体、エチレン一計数ピニル共重合体、ポリピニルアルコール(PVA)などが知られている。

PVAの濃厚水溶液を室温以下で放置すると粘度が次第に増大し、ついにはゲル化することはよく知られている。しかい、その結果得られるゲルは粘着性を示し、複核的強度は劣る。

そこでPVA含水ゲルの機械的強度を向上させるため、ホルムアルデヒドとかグルタルアルデヒドの架構剤を用いて化学的にPVAを架構させる

方法とか、ホウ酸、コンゴーレット、グリセリンさい。ホウ酸、コンゴーレット、没をゲルルはでの増粘剤を添加してPVA水溶液をを軽いまする方法、なりない。サラクはは、チラクはは、チラクはは、カラが、は、アリスを受ける。カーのでは、カーでは、カーのでは、カ

一方、PVA水溶液を浸結後融解させることなく、部分的に重空乾燥させる方法も提案されている(特間昭57ー130543号公银)。この方法は、ケン化度95モル%以上、粘度平均度合定1.500以上のPVA水溶液を注型したのちでもでよりも低い温度で凍結成形し、この凍結成形体を融解させることなく部分的に真空乾燥をするものである。

また、PVA水溶液を浸詰および酸解を繰り返すことによる機械的強度の高い含水ゲルの製造法が提案されている(特開昭59ー56446号公银)。 えられた含水ゲルはゴム状の弾性を有し、上記の凍結・部分真空乾燥で得られた含水ゲルと類似した性質を有する。

さらに、上記の複結体の部分真空乾燥、あるいは、液結・酸解線り返し方法の改良法ともいえる、低温結晶化方法が提案されている(第83回ボバール会記録、1938,91)。 得られた含水ゲルは上記の複結体の部分真空乾燥、あるいは複結・融解線り返し法で得らえれる含水ゲルの物性、

すなわち、高弾性率でしかも高含水率という特性 を有していると同時に、その含水ゲルの体違も類 似しており多孔質という特徴をもっている。

高分子版小球は、その粒子表面積が大きいこととか表面に種々の官能基を付与できるため、翻索とか細胞の固定化担体としての利用あるいは抗体を結合した免疫版小球として細胞の識別・分離、 診断等への生医学的応用に期待されている。これらの目的に用いられる疎水性高分子化合物として はポメタクリル酸メチル、ポリスチレンなどであ り、一方、親水性高分子化合物としてはポリメタ クリ敵2一ヒドロキシルエチル、ゼラチン、ポリ ピニルアルコールなどが知られている。しかし、 これら親水性高分子からの微小球の製造において、 双橋前の添加が必須となっている。 これらの架構 剤は生体とか酢素にとって寄性を示すものがほと んどである。

PVA質小球ゲルについては既に知られている (人工職器13巻2号993頁1984年)。し かし、この微小球ゲルの詳細な製法は明らかでな いが、走査型顕微鏡による表面構造は平滑であり、 本発明のように多孔質構造ではなく、従って、含 水率も高くないうえに機械的強度も低いものであ る。一方、PVAマイクロカブセルの製法も既に 知られている(特別昭55-15681号公報)。 このPVAマイクロカブセルも製造において架橋 剤が使用されており、また、表面も平滑で機械的 強度の低いものである。 表面が平滑であると表面 復に限罪があり、また、機械的強度が低いと反応 器の充垣率を上げることができない等の欠点が生 じる。さらに、架橋前の使用が必須なため、残留 架橋削の生体、酢素、細胞等への毒性の問題が残 される。

# [発明が解決しようとする問題点]

本発明者らは、従来のPVA岗小球の欠点、と くに表面積の概界と低機械的強度、さらに製造時 における架橋剤の使用の問題等を解決するべく説 意研究を重ねた結果、PVA水溶液を水と混和し ない有機溶媒とか油などの分散剤中に投拌下て注 入し、水滴状態を保ったまま、複結・低温钴晶化 させることにより、高強度・高含水串でかつ多孔 質のPVA敚小球の得られることを見出し、本発 明を完成するに至った。

# [問題点を解決するための手段]

本発明は、直径が0.1μm~1mmの範囲、 多孔質の孔径が0.01μm~50μmの範囲、 圧縮強度が10Kg/cm²以上でしかも含水率

が40~95重重%の範囲である高強度、高含水 串、多孔はPVAゲル強小球に関する。かかる高 強度、高含水率でしかも多孔質であるPVAゲル 微小球は、PVA水溶液を水と混和しない有機溶 媒や油などの分散剤中に攪拌下で注入し、水適状 態を保ったまま、漢钴・钴晶化させることにより 得ることができる。

### [作用]

本発明の多孔質PVAゲル酸小球は含水性およ び復议的強度のいずれにもすぐれたものである。 かかる、すぐれた多孔質ゲル微小球が得られる理 由は、まず水と混和しない有機溶媒あるいは油な どの分数剤中で水ã状態に保たれたPVA水溶液 が、氷点以下で凍結することにより、PVAの高 分子相と氷相とに分離して相分離構造体が形成さ れ、その結果PVA分子領の局所為度が高まると ともにPVA分子額間で二次結合が生じて結晶核 が形成されるためと考えられる。ついで、この渡 钴体を0~10℃にて10時間以上放置すると、

氷相の解凍と同時にPVAの钴晶化が進み、その [漢形成される微钴晶が架構点となって、 それらの 間隙に氷相が充塡しているものと考えられる。

# [実施例]

本発明に用いるPVAは、ケン化度95モル% 以上、好ましくは97モル%以上、とくに99モ ル%以上のものが好ましい。これより低いケン化 度、たとえば85モル%以下では軟弱なゲルが得 られるにすぎない。平均重合度は粘度平均で1. 000以上とくに、1、700以上のものが好き しい。PVAの重合度が低下するとともに、得ら れるゲルの強度も低下するため、通常市販されて いる整合度1,700~2,000程度のもので よい。しかし、強度、含水率ならびに耐熱水性を 高める必要のある場合は、3.000~10.0 O O の高重合度 P V A、あるいはシンジオタクト 構造やアイソタクト構造に富むPVAを使用する のが好ましい。

本発明において用いられる水と混和しない有機

溶媒が炭化水素類(石油エーテル、リグロイン、ヘキサン、ベンゼン、トルエンなど)、エーテル環(エチルエーテルなど)、ハロゲン化物(塩化メチレン、トリクロルエチレン、四塩化炭素など)、また油として動植物の脂肪油(ゴマ油、カカオ油、鶏実油、オリーア油、ヒマシ油)、シリコーン油、流動パラフィンなどである。

本発明においては、まずPVA水溶液を調製するのであるが、PVA濃度としては目的とする強度や含水率に応じて5~40重量%の範囲に調製するのがよい。このような濃厚溶液の調製は、一般にPVAを加熱溶解させることにより行なわれるが、単に撹拌下での加熱あるいはオートクレープや電子レンジを用いてもよい。

完全に溶解させた P V A 水溶液を機撲下で水と混和しない有機溶破あるいは油などの分散剤中に注入することにより、水滴状態を形成させるのであるが、この水滴サイズが最終生成ゲル微小球のサイズにほぼ一致するので、目的に応じて水滴サイズを調製する必要がある。この水滴サイズは、

P V A 水溶液の粘度と投料速度で制御することができる。 投料速度は通常 2 0 0 ~ 2 0 0 0 R P M であるが P V A 水溶液の粘度が高い場合 2 0 0 0 R P M 以上の投料速度が好ましい。 さらに、 1 μ m 前後の厳小球を作成する場合には担音液ホモジナイザーを用いるのが好ましい。

さらに機械的強度を高めたい場合には、漢結部分 脱水操作、あるいは漢結・融解反復操作を行って もよい。

ゲル版小球の生成後、水と濃和しない有質溶破 あるいは油の除去は、多重の水中に投入し水洗洗す ることによって行われる。あるいは、ゲル版小小球 を乾燥することによって除去しそれを再び水中に 浸混させることにより含水させてもよい。この 合の乾燥処理手段としては風乾だけでもよいが 空乾燥を併用すると乾燥が単時間で終了すること になる。

この乾燥過程時に結晶化が若干進むため、機械的強度がそれだけ向上し、また温度を上げることによってもさらに結晶化度を高めることもできる。しかし、結晶化度が高くなると含水率が逆に低くなるので、目的に応じて乾燥・含水工程を数回反復することも可能である。

さらに、得られた高強度、高含水率、多孔質 PV Aゲル版小球の減菌および寸法安定性、耐熱性、 機械的強度などの向上のため、減圧下あるいは窒 素、アルゴンなどの不活性ガス雰囲気下や水中での放射線照射も可能である。

つぎに実施例をあげて本発明の高強度、高含水 本、多孔質PVハゲル版小球について説明するが、 本発明はかかる実施例のみに限定されるものでは ない

# [实施例1]

PVA(ユニチカ製、ケン化度99.5モル%、 平均重合度1.700)に募1表に示すPVA水 溶液になるよううに、オートクレープ中で11つ でにて 2 時間加熱し、 PVA 水溶液を調製した。 ついで得られたPVA水溶液を築1表に示す分散 剤中へ一定の機拌下で注入し水滴を形成させた後、 ー20℃のフリーザ中にて1昼夜凍結した後、 5 でにて10時間結晶化を行った。結晶化終了後、 水洗することにより有機溶媒あるいは油を多孔質 PVA说小球から分離除去した。

得られた多孔質PVAゲル微小球につき、つぎ の測定条件で圧縮強度、含水率および平均関小球 サイズを調べた。結果を築2表に示す。

[以下余白]

#### 第 1 衰

	A		
実施例実験番号	PVA講度 (%)	分散剤	慢拌速度 (RPM)
1 2 3 4 5 6	1 0 1 5 1 0 1 5 1 0 1 5	ヘキサン 線実油 シリコーン油	5 0 0 1 0 0 0 5 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0
比較例実験番	号 10 10 10	ヘキサン 綿実油 シリコーン油	5 0 0 5 0 0 5 0 0

#### 注 2 男

	95 Z 22		
実 施 例	圧縮強度	金水寧(%)	微小球サイズ
実 験 番 号	(Kg/cm²)		(μ)
1 2 3 4 5	2 8 4 3 1 9 3 1 1 2 2 6	8 3 7 7 8 6 8 1 8 8 8 2	1.000 300 150 20 5
比較例実験番号	9	9 2	1 . 2 0 0
	8	9 0	3 0 0
	6	9 5	1 0 0

# (圧縮強度)

(体) 東洋ボールドウィン製、Tensilo n / U T M - 4 - 1 0 0 を用いて圧縮速度 1 0 0 mm/min、温度20℃、相対温度65%で測 定した。尚、試料は微小珠であるので、ステンレ ス製の試料ホルダー中に微小球試料を充塡するこ とにより測定した。

## (含水率)

実施例1~6および比較例1~3で得られたゲ ルをドラフト中にて1昼夜風乾し、ついで室温真 空乾燥を1昼夜行なって乾燥重量を測定した。

> 含水時の 乾燥時の ゲル重量 PVA重量

-x 1 0 0 含水率 (%) =-含水時のゲル重量

(微小球サイズ)

(株) 岛津製作所製、遠心沈降式粒度分布測定 袋覆(SA-CP3形)を用いて多孔質PVA墩 小球の平均サイズを求めた。

# [比较例]

実施例1と同じような条件でPVA水溶液を調 製した後、第1表に示す分散剤中へPVA水溶液 を適下し水滴を形成させた後、一20℃のフリー ザ中にて1昼夜渡結し、5℃における結晶化を行 なわず、すばやく妄温にて解凍を行なった。解凍 後、水洗することにより有機溶媒あるいは油をP VA微小球から分離除去した。

得られたPVA微小球の物性値を実施例1と同様 な方法にて測定しその結果を築2表に示す。

## [実施例2]

第1表の実施例実験番号3で得られた多孔質P VAゲル幾小球から、臨界点乾燥法により走査型 電子顕微鏡写真用の試料を作裂し、その表面状態 を走査型電子頭換鏡で観察した。その走査型電子

第1図

頭散鏡写真を第1回に示す。図から明らかなごとく、PVAゲル関小球は多孔性を示し、その孔径が10μm程度で関小球全体に密に存在している。

## [発明の効果]

本発明のPVAゲル微小球は、高強度、高含水 串であるうえに、多孔質であるので、従来のPV Aマイクロカブセルの工業用途のほか、パイオテ クノロジー用担体としてきわめて有用である。

### 4. 図面の簡単な説明

第1回は実施例2で製造した多孔質PVAゲル 以小球の表面構造を示す走査型電子顕微鏡写真である。

特許出願人

株式会社バイオマテリアル・

ユニパース

ケン ショウキュウ

代表取締役

**せ** 永休

